

File downloaded on 2026-06-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000050542>

# Drontal Tasty Bone Multi-worm XL

## 525/504/175 mg tablets

Godkänd

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Drontal Tasty Bone Multi-worm XL 525/504/175 mg tablets

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
175.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
504.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

---

**Läkemedelsform:**

Tablett

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP52AA51

---

**Receptstatus:**

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Ungern

---

**Tillgänglig i:**

Ungern

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Vetoquinol S.A.

---

**Godkännandedatum:**

19/10/2017

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

19/10/2017

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0337/002

---

**Berörda medlemsstater:**

Bulgarien Kroatien Cypern Estland Grekland Ungern Lettland Litauen Polen  
Portugal Rumänien Slovenien Spanien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.